## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-240798

(43)Date of publication of application: 04.09.2001

(51)IntCL

C09D183/00 CO8G 77/08 CO8G 77/50 CO8K CO8K CO8L 83/06 CO8L 83/14 CO9D H01L 21/316

(21)Application number: 2000-052017

(71)Applicant:

**JSR CORP** 

(22)Date of filing: 28.02,2000 (72)Inventor:

**HAYASHI EIJI JO YOSHIHIDE** HASEGAWA KOICHI

SHIODA ATSUSHI Yamada Kinji

# (54) FILM-FORMING COMPOSITION AND ELECTRICAL FILM-FORMING MATERIAL

## (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a film-forming composition yielding a coated film which has a uniform thickness and has an excellent mechanical strength, crack resistance and CMP resistance and a low dielectric constant SOLUTION: The film-forming composition contains (A); a hydrolysate and/or condensate of at least one compound chosen from the group of R1aSi(OR2)4-a, wherein R1 is hydrogen, fluorine or a monovalent organic group; R2 is a monovalent organic group; and a is an integer of 0-2) and R3b(R4O)3-bSi-(R7)d-Si(OR5)3-cR6c wherein R3, R4, R5 and R6 are each a monovalent organic group; b and c are each 0-2; R7 is oxygen or a-(CH2)ngroup; n is 1-6; and d is 0 or 1 and (B); HO-(SiR8R9O)eH wherein R8 and R9 are each a monovalent organic group; and e is an integer of 2-100.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

## Japanese Patent Provisional Publication No. 2001-240798

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開書号 特開2001-240798 (P2001-240798A)

最終頁に絞く

(43)公開日 平成13年9月4日(2001.9.4)

	•						
(51) LtCL'	識別記号		FI			ń	·-71}*(参考)
C 0 9 D 183/00			CO	9 D 183/00			4 J O O 2
C08G 77/08			CO	8G 77/08		•	4 J O 3 5
<i>7</i> 7/50				<i>77/5</i> 0			4 J 0 3 8
C08K 5/00			CO	8 K 5/00			5 F O 3 3
5/07				5/07			5F058
		審查請求	未請求	潜求項の数5	OL	(全 14 頁)	最終頁に絞く

(21)出願番号	特度2000-52017(P2000-52017)	(71) 出願人	000004178	
(22)出題日	平成12年 2月28日(2000. 2.28)		ジェイエスアール株式会社	
() ILLEN EI	-mie-2 /121 ij (2000. 22 21)		東京都中央区築地2丁目11番24号	
		(72)発明者	林 英治	
	·		東京都中央区築地二丁目11番24号 ジ:	エイ
	•	, T	エスアール株式会社内	
		(72)発明者	徐 榮秀	
	<i>5</i>	·	東京都中央区築地二丁目11番24号 ジュ	こイ
			エスアール株式会社内	
		(72)発明者	長谷川 公一	
			東京都中央区築地二丁目11番24号 ジェ	۲.
		1	エスアール株式会社内	- •
	•			
		,		

### (54) 【発明の名称】 膜形成用組成物および絶縁膜形成用材料

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 均一な厚さで、塗膜の機械的強度やクラック 耐性やCMP耐性に優れ、かつ低比誘電率の塗膜が得ら れる膜形成用組成物を得る。

【解決手段】 (A);  $R^1 = Si(OR^2) \leftarrow (R^1 tt)$  水素、フッ素、1価の有機基、 $R^2$ は1価の有機基、a は0~2の整数)および $R^3$ b( $R^4O$ )2b  $Si-(R^7)$ d  $-Si(OR^5) \leftarrow R^6$ c( $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^5$ および $R^6$ は、1価の有機基を示し、bおよびcは、0~2の数、 $R^7$ は酸素または $-(CH_2)$ d - 基、nは1~6を、dは0または1を示す。)からなる群より選ばれる少なくとも1種の化合物の加水分解物および縮合物もしくはいずれか一方と、(B);  $HO-(SiR^8R^9O)$ oH( $R^8$ および $R^9$ は、1価の有機基、e は2~10の整数)を含有することを特徴とする膜形成用組成物。

【特許請求の範囲】

(A) (A-1) 下記一般式(1) で表 【請求項1】 される化合物

. . . . . (1)  $R^{1} \cdot S i (OR^{2}) \leftarrow$ 

> R36 (R40) 36 Si- (R7) 4-Si (OR3) 3c R6c  $\cdots$  (2)

(R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>およびR<sup>6</sup>は、同一でも異なっていても よく、それぞれ1価の有機基を示し、bおよびcは、同 ーでも異なっていてもよく、0~2の数を示し、R1は 酸素原子またはー(CH2)。一で表される基を示し、n は1~6を、dは0または1を示す。) からなる群より 選ばれる少なくとも1種の化合物の加水分解物および縮 合物もしくはいずれか一方と(B)下記一般式(3)で 表される化合物

 $HO-(SiR^8R^9O) \cdot H \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (3)$ (R®およびR®は、同一でも異なっていてもよく、それ ぞれ1価の有機基を示し、e は2~100の整数を示 す。)を含有することを特徴とする膜形成用組成物。

【請求項2】 βージケトン、250~450℃に沸点 または分解退度を有する化合物、界面活性剤の群から選 20 ばれる少なくとも「種をさらに含有することを特徴とす る請求項1記載の膜形成用組成物。

【請求項3】 前記(A)成分と(B)成分が下記一般 式(4)で表される金属のキレート化合物、

 $R^{10} fM (OR^{11}) gf \cdots (4)$ 

(RIO はキレート剤、Mは金属原子、RII は炭素数2~ 5のアルキル基または炭素数6~20のアリール基を示 し、gは金属Mの原子価、fは0~gの整数を表す。) 酸性触媒および塩基性触媒の群から選ばれる少なくとも 1種の存在下に加水分解されることを特徴とする請求項 30 1記載の膜形成用組成物。

【請求項4】 (A) 成分に対する(B) 成分の使用割 合が、(A)成分100重量部(完全加水分解縮合物換 算) で (B) 成分0. 2~20重量部であることを特徴 とする請求項1記載の膜形成用組成物。

【請求項5】 請求項1~4記載の膜形成用組成物から なることを特徴とする絶縁膜形成用材料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

[0002]

【発明の属する技術分野】本発明は、膜形成用組成物に 関し、さらに詳しくは、半導体素子などにおける層間絶 緑膜材料として、適当な均一な厚さを有する塗膜が形成 可能な、途膜の機械的強度やクラック耐性やCMP(C hemikal Mechanical Polishi ng) 耐性に優れ、かつ低比誘電率の塗膜が得られる膜 形成用組成物に関する。

[0003]

【従来の技術】従来、半導体素子などにおける層間絶縁 **漠として、CVD法などの真空プロセスで以て形成され 50** 

(R<sup>1</sup>は水素原子、フッ素原子または1価の有機基を示 し、R<sup>2</sup>は1価の有機基を示し、aは0~2の整数を表 す。) および (A-2) 下記一般式 (2) で表される化 合物

たシリカ(SiOz)膜が多用されている。そして、近 年、より均一な層間絶縁膜を形成することを目的とし て、SOG (Spin on Glass) 膜と呼ばれ るテトラアルコキシランの加水分解生成物を主成分とす る塗布型の絶縁膜も使用されるようになっている。ま た、半導体素子などの高集積化に伴い、有機SOGと呼 ばれるポリオルガノシロキサンを主成分とする低比誘電 率の層間絶縁膜が開発されている。しかしながら、半導 体素子などのさらなる高集積化や多層化に伴い、より優 れた導体間の電気絶縁性が要求されており、したがっ て、より低比誘電率で表面硬度特性に優れる層間絶縁膜 材料が求められるようになっている。

【0004】そこで、特開平6-181201号公報に は、層間絶縁膜材料として、より低比誘電率の絶縁膜形 成用途布型組成物が開示されている。この途布型組成物 は、吸水性が低く、耐クラック性に優れた半導体装置の 絶縁膜を提供することを目的としており、その構成は、 チタン、ジルコニウム、ニオブおよびタンタルから選ば れる少なくとも1種の元素を含む有機金属化合物と、分 子内にアルコキシ基を少なくとも 1 個有する有機ケイ素 化合物とを縮重合させてなる、数平均分子量が50.0以 上のオリゴマーを主成分とする絶縁膜形成用塗布型組成

【0005】また、WO96/00758号公報には、 多層配線基板の層間絶縁膜の形成に使用される、アルコ キシシラン類、シラン以外の金属アルコキシドおよび有 機溶媒などからなる、厚膜塗布が可能で、かつ耐酸素ブ ラズマ性に優れるシリカ系塗布型絶縁膜形成用材料が開 示されている。

【0006】さらに、特開平3-20377号公報に は、電子部品などの表面平坦化、層間絶縁などに有用な 酸化物被膜形成用塗布液が開示されている。この酸化物 被膜形成用塗布液は、ゲル状物の発生のない均一な塗布 液を提供し、また、この塗布液を用いることにより、高 温での硬化、酸素プラズマによる処理を行った場合であ っても、クラックのない良好な酸化物被膜を得ることを 目的としている。そして、その構成は、所定のシラン化 合物と、同じく所定のキレート化合物とを有機溶媒の存 在化で加水分解し、重合して得られる酸化物被膜形成用 塗布液である。

【0007】しかし、上記のようにシラン化合物にチタ ンやジルコニウムなどの金属キレート化合物を組み合せ た場合、塗膜の機械的強度やクラック耐性やCMP耐性 や低比誘電字などをバランスよく有するものではない。

[8000]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記問題点 を解決するための膜形成用組成物に関し、さらに詳しく は、半導体素子などにおける層間絶録膜として、低比断 電率特性、クラック耐性、基板との密着性等のパランス にも優れた層間絶縁膜用材料を提供することを目的とす

$$R^{3}_{b}$$
 (R<sup>4</sup>O)  $_{2b}$  S i - (R<sup>7</sup>)  $_{4}$  - S i (OR<sup>5</sup>)  $_{3c}$  R<sup>6</sup> $_{c}$  . . . . . (2)

(R³, R⁴, R⁵およびR⁵は、同一でも異なっていても 10 よく、それぞれ1価の有機基を示し、bおよびcは、同 ーでも異なっていてもよく、0~2の数を示し、R<sup>7</sup>は 酸素原子またはー(CH2)。ーで表される基を示し、n は1~6を、dは0または1を示す。) からなる群より 選ばれる少なくとも1種の化合物の加水分解物および縮 合物もしくはいずれか一方と(B)下記一般式(3)で 表される化合物

 $HO-(SiR^8R^9O) \cdot H \cdot \cdot \cdot \cdot (3)$ 

(R®およびR®は、同一でも異なっていてもよく、それ ぞれ1価の有機基を示し、eは2~100の整数を示 す。) を含有することを特徴とする膜形成用組成物およ び絶録膜形成用材料を提供するものである。

[0010]

【発明の実施の形態】 (A) 成分

### (A-1) 成分

上記一般式 (1) において、R¹およびR²の1価の有機 基としては、アルキル基、アリール基、アリル基、グリ シジル基などを挙げることができる。また、一般式

(1) において、R1は1価の有機基、特にアルキル基 またはフェニル基であることが好ましい。ここで、アル 30 キル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、ブ チル基などが挙げられ、好ましくは炭素数1~5であ り、これらのアルキル基は鎖状でも、分岐していてもよ く、さらに水素原子がフッ素原子などに置換されていて もよい。一般式 (1) において、アリール基としては、 フェニル基、ナフチル基、メチルフェニル基、エチルフ ェニル基、クロロフェニル基、プロモフェニル基、フル オロフェニル基などを挙げることができる。

【0011】一般式(1)で表される化合物の具体例と しては、トリメトキシシラン、トリエトキシシラン、ト 40 リーnープロポキシシラン、トリーisoープロポキシ シラン、トリーnープトキシシラン、トリーsecーブ トキシシラン、トリーtertープトキシシラン、トリ フェノキシシラン、フルオロトリメトキシシラン、フル オロトリエトキシシラン、フルオロトリーロープロポキ シシラン、フルオロトリーisoープロポキシシラン、 フルオロトリーn-ブトキシシラン、フルオロトリーs ecーブトキシシラン、フルオロトリーtettーブト キシシラン、フルオロトリフェノキシシラン、テトラメ

【0009】本発明は、(A) (A-1) 下記一般式 (1) で表される化合物

 $R^{1}$  S i  $(OR^{2})$   $\leftarrow$  · · · · · (1)

(R<sup>1</sup>は水素原子、フッ素原子または1価の有機基を示 し、R<sup>2</sup>は1価の有機基を示し、aは0~2の整数を表 す。) および (A-2) 下記一般式 (2) で表される化 会物

ロポキシシラン、テトラーisoープロポキシシラン、 テトラーnーブトキシラン、テトラーsecーブトキシ シラン、テトラーtertープトキシシラン、テトラフ ェノキシシランなど:メチルトリメトキシシラン、メチ ルトリエトキシシラン、メチルトリーロープロポキシシ ラン、メチルトリーisoープロポキシシラン、メチル トリーローブトキシシラン、メチルトリーsecーブト キシシラン、メチルトリーteェtープトキシシラン、 メチルトリフェノキシシラン、エチルトリメトキシシラ ン、エチルトリエトキシシラン、エチルトリーロープロ 20 ポキシシラン、エチルトリーisoープロポキシシラ ン、エチルトリーnーブトキシシラン、エチルトリーs ecーブトキシシラン、エチルトリーtertープトキ シシラン、エチルトリフェノキシシラン、ビニルトリメ トキシシラン、ビニルトリエトキシシラン、ビニルトリー ーnープロポキシシラン、ビニルトリーisoープロポ キシシラン、ビニルトリーロープトキシシラン、ビニル トリーsecーブトキシシラン、ビニルトリーtert ープトキシシラン、ビニルトリフェノキシシラン、ロー プロピルトリメトキシシラン、ロープロピルトリエトキ シシラン、nープロピルトリーnープロポキシシラン、 nープロピルトリーisoープロポキシシラン、nープ ロビルトリーローブトキシシラン、ロープロビルトリー・ secープトキシシラン、ロープロピルトリーteェt ープトキシシラン、nープロピルトリフェノキシシラ ン、iープロピルトリメトキシシラン、iープロピルト リエトキシシラン、i-プロピルトリーn-プロポキシ シラン、iープロピルトリーisoープロポキシシラ ン、iープロピルトリーnーブトキシシラン、iープロ ピルトリーsecーブトキシシラン、iープロピルトリ ーェeェェーブトキシシラン、iープロピルトリフェノ キシシラン、n-ブチルトリメトキシシラン、n-ブチ ルトリエトキシシラン、nーブチルトリーnープロポキ シシラン、nープチルトリーisoープロポキシシラ ン、nープチルトリーnーブトキシシラン、nーブチル トリーsecーブトキシシラン、nープチルトリーce r tーブトキシシラン、n ーブチルトリフェノキシシラ ン、secーブチルトリメトキシシラン、secーブチ ルーiートリエトキシシラン、sec-ブチルートリー nープロポキシシラン、secーブチルートリーiso トキシシラン、テトラエトキシシラン、テトラーnープ 50 ープロポキシシラン、secープチルートリーnープト

キシシラン、sec-ブチルートリーsec-ブトキシ シラン、sec-ブチルートリーtest-ブトキシシ ラン、secーブチルートリフェノキシシラン、tーブ チルトリメトキシシラン、t-ブチルトリエトキシシラ ン、ェープチルトリーロープロポキシシラン、ェープチ ルトリーisoープロポキシシラン、tーブチルトリー nーブトキシシラン、 tーブチルトリー s e cーブトキ シシラン、ェーブチルトリーtertーブトキシシラ ン、tープチルトリフェノキシシラン、フェニルトリメ トキシシラン、フェニルトリエトキシシラン、フェニル 10 トリーnープロポキシシラン、フェニルトリーiso-プロポキシンラン、フェニルトリーnープトキシシラ ン、フェニルトリーsecーブトキシシラン、フェニル トリーtertープトキシシラン、フェニルトリフェノ キシシラン、ビニルトリメトキシシラン、ビニルトリエ トキシシラン、ソーアミノプロピルトリメトキシシラ ン、ソーアミノプロピルトリエトキシシラン、ソーグリ シドキシプロピルトリメトキシシラン、ソーグリシドキ シプロピルトリエトキシシラン、ァートリフロロプロピ ルトリメトキシシラン、ャートリフロロプロピルトリエ 20 トキシシランなどくジメチルジメトキシシラン、ジメチ ルジエトキシシラン、ジメチルージーロープロポキシシ ラン、ジメチルージーisoープロポキシシラン、ジメ チルージーnープトキシシラン、ジメチルージーsec ープトキシシラン、ジメチルージーtertープトキシ シラン、ジメチルジフェノキシシラン、ジエチルジメト キシシラン、ジエチルジエトキシシラン、ジエチルージ ーn-プロポキシシラン、ジエチルージーiso-プロ ポキシシラン、ジエチルージーn-プトキシシラン、ジ エチルージーsec-ブトキシシラン、ジエチルージー 30 tertープトキシシラン、ジエチルジフェノキシシラ ン、ジーロープロピルジメトキシシラン、ジーロープロ ピルジエトキシシラン、ジーロープロピルージーロープ ロポキシシラン、ジーnープロピルージーisoープロ ポキシシラン、ジーnープロピルージーnープトキシシ ラン、ジーnープロピルージーsecープトキジシラ ン、ジーnープロピルージーtertープトキシシラ ン、ジーnープロピルージーフェノキシシラン、ジーi so-プロピルジメトキシシラン、ジーiso-プロピ ルジエトキシシラン、ジーiso-プロピルージーn- 40 プロポキシシラン、ジーisoープロピルージーiso ープロポキシシラン、ジーiso-プロピルージーn-プトキシシラン、ジーisoープロピルージーsecー プトキシシラン、ジーiso-プロピルージーtest ープトキシシラン、ジーisoープロピルージーフェノ キシシヺン、ジーローブチルジメトキシシラン、ジーロ ープチルジエトキシシラン、ジーnープチルージーn-プロポキシシラン、ジーnーブチルージーisoープロ ポキシシラン、ジーローブチルージーローブトキシシラ ン、ジーnープチルージーsecープドキシシラン、ジ 50

ーnーブチルージーtertーブトキシシラン、ジーn ープチルージーフェノキシシラン、ジーsecープチル ジメトキシシラン、ジーsecーブチルジエトキシシラ ン、ジーsecーブチルージーnープロポキシシラン、 ジーsecーブチルージーisoープロポキシシラン、 ジーsecープチルージーnープトキシシラン、ジーs e cープチルージーsecーブトキシシラン、ジーse cーブチルージーtestーブトキシシラン、ジーse cーブチルージーフェノキシシラン、ジーtertープ チルジメトキシシラン、ジーtert-ブチルジエトキ シシラン、ジーtertーブチルージーnープロポキシ シラン、ジーtert-ブチルージーiso-ブロポキ シシラン、ジーtertーブチルージーローブトキシシ ラン、ジーteτt-ブチルージーsec-ブトキシシ **ラン、ジーtert-ブチルージーtert-ブトキシ** シラン、ジーtertーブチルージーフェノキシシラ ン、ジフェニルジメトキシシラン、ジフェニルージーエ トキシシラン、ジフェニルージーnープロポキシシラ ン、ジフェニルージーisoープロポキシシラン、ジフ ェニルージーnープトキシシラン、ジフェニルージーs e c ープトキシシラン、ジフェニルージー t e r t ーブ トキシシラン、ジフェニルジフェノキシシラン、ジビニ ルトリメトキシシラン、ァーアミノプロピルトリメトキ シシラン、ャーアミノプロピルトリエトキシシラン、ャ ーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン、ャーグリ シドキシプロピルトリエトキシシラン、ソートリフロロ プロピルトリメトキシシラン、ァートリフロロプロピル トリエトキシシランなど;を挙げることができる。これ らのうち好ましいものとしては、テトラメトキシシラ ン、テトラエトキシシラン、テトラーnープロポキシシ ラン、テトラーisoープロポキシシラン、テトラフェ ノキシシラン、メチルトリメトキシシラン、メチルトリ エトキシシラン、メチルトリーnープロポキシシラン、 メチルトリーisoープロポキシシラン、エチルトリメ トキシシラン、エチルトリエトキシシラン、ビニルトリ メトキシシラン、ビニルトリエトキシシラン、フェニル トリメトキシシラン、フェニルトリエトキシシラン、ジ メチルジメトキシシラン、ジメチルジエトキシシラン、 ジェチルジメトキシシラン、ジエチルジエトキシシラ ン、ジフェニルジメトキシシラン、ジフェニルジエトキ シシラン、トリメチルモノメトキシシラン、トリメチル゜ モノエトキシシラン、トリエチルモノメトキシシラン、 トリエチルモノエトキシシラン、トリフェニルモノメト キシシラン、トリフェニルモノエトキシシランが挙げら れ、特に好ましい何として、テトラメトキシシラン、テ トラエトキシシラン、メチルトリメトキシシラン、メチ ルトリエトキシシラン、ジメチルジメトキシシラン、ジ メチルジエトキシシランを挙げることができる。 これら は、1種あるいは2種以上を同時に使用してもよい。

[0012] <u>(A-2) 成分</u>

上記一般式 (2) において、1価の有機基としては、先 の一般式(1)と同様な有機基を挙げることができる。 【0013】また、一般式(2)のR<sup>7</sup>である2価の有 機基としては、メチレン基、炭素数2~6のアルキレン 基などを挙げることができる。一般式(2)のうち、R 7が酸素原子の化合物としては、ヘキサメトキシジシロ キサン、ヘキサエトキシジシロキサン、ヘキサフェノキ シジシロキサン、1, 1, 1, 3, 3ーペンタメトキシ -3-メチルジシロキサン、1,1,1,3,3-ペン タエトキシー3ーメチルジシロキサン、1,1,1, 3, 3-ペンタメトキシー3-フェニルジシロキサン、 1、1、1、3、3ーペンタエトキシー3ーフェニルジ シロキサン、1, 1, 3, 3ーテトラメトキシー1, 3. ージメチルジシロキサン、1, 1, 3, 3ーテトラエト キシー1, 3-ジメチルジシロキサン、1, 1, 3, 3 ーテトラメトキシー1,3ージフェニルジシロキサン、 1, 1, 3, 3ーテトラエトキシー1, 3ージフェニル ジシロキサン、1, 1, 3-トリメトキシー1, 3, 3 ートリメチルジシロキサン、1,1,3ートリエトキシ -1, 3, 3-トリメチルジシロキサン、1, 1, 3- zo トリメトキシー1,13,3ートリフェニルジシロキサ ン、1, 1, 3-トリエトキシー1, 3, 3-トリフェ ニルジシロキサン、1,3-ジメトキシ-1,1,3, 3-テトラメチルジシロキサン、1, 3-ジエトキシー 1, 1, 3, 3ーテトラメチルジシロキサン、1, 3-ジメトキシー1, 1, 3, 3-テトラフェニルジシロキ サン、1, 3-ジエトキシー1, 1, 3, 3-テトラフ ェニルジシロキサンなどを挙げることができる。

【0014】これらのうち、ヘキサメトキシジシロキサン、ヘキサエトキシジシロキサン、1, 1, 3, 3-テ 30トラメトキシー1, 3-ジメチルジシロキサン、1, 1, 3, 3-テトラエトキシー1, 3-ジメチルジシロキサン、1, 1, 3, 3-テトラメトキシー1, 1, 3, 3-テトラメチルジシロキサン、1, 3-ジエトキシー1, 1, 3, 3-テトラメチルジシロキサン、1, 3-ジエトキシー1, 1, 3, 3-テトラフェニルジシロキサン、1, 3-ジエトキシー1, 1, 3, 3-テトラフェニルジシロキサン、1, 3-ジエトキシー1, 1, 3, 3-テトラフェニルジシロキサンなどを、好ましい例として挙げることができる。

【0015】 - 般式(2)においてdが0の化合物としては、ヘキサメトキシジシラン、ヘキサエトキシジシラン、1, 1, 1, 2, 2 - ペンタメトキシー2-メチルジシラン、1, 1, 1, 1, 2, 2 - ペンタメトキシー2-メチルジシラン、1, 1, 1, 1, 2, 2 - ペンタメトキシー2-アエニルジシラン、1, 1, 1, 2, 2 - ペンタメトキシー2-アエニルジシラン、1, 1, 1, 2, 2 - アトラメトキシー1, 2 - ジメチルジシラン、1, 1, 2, 2 - アトラメトキシー1, 2 - ジステトジシラン、1, 1, 2, 2 - アトラメトルジシラン、1, 1, 2, 2 - アトラメチルジシラン、1, 1, 2, 2 - アトラメチルジシラ

メトキシー1, 2-ジフェニルジシラン、1, 1, 2, 2-テトラエトキシー1、2-ジフェニルジシラン、 1. 1. 2ートリメトキシー1, 2, 2ートリメチルジ シラン、1, 1, 2ートリエトキシー1, 2, 2ートリ メチルジシラン、1, 1, 2-トリメトキシー1, 2, 2-トリフェニルジシラン、1, 1, 2-トリエトキシ -1, 2, 2-トリフェニルジシラン、1, 2-ジメト キシー1、1、2、2ーテトラメチルジシラン、1、2 ージエトキシー1、1、2、2ーテトラメチルジシラ ン、1, 2-ジメトキシー1, 1, 2, 2-テトラフェ ニルジシラン、1, 2-ジエトキシー1, 1, 2, 2-テトラフェニルジシランなどを、一般式(2)において R<sup>1</sup>が一(CH<sub>2</sub>)。一で表される基の化合物としては、 ビス (ヘキサメトキシシリル) メタン、ビス (ヘキサエ トキシシリル) メタン、ビス (ヘキサフェノキシシリ ル) メタン、ビス (ジメトキシメチルシリル) メタン、 ピス (ジエトキシメチルシリル) メタン、ピス (ジメト キシフェニルシリル) メタン、ビス (ジエトキシフェニ ルシリル) メタン、ビス (メトキシジメチルシリル) メ タン、ピス (エトキシジメチルシリル) メタン、ピス (メトキシジフェニルシリル) メタン、ビス (エトキシ ジフェニルシリル) メタン、ピス (ヘキサメトキシシリ ル) エタン、ピス (ヘキサエトキシシリル) エタン、ビ ス (ヘキサフェノキシシリル) エタン、ビス (ジメトキ シメチルシリル) エタン、ビス (ジエトキシメチルシリ ル) エタン、ビス (ジメトキシフェニルシリル) エタ ン、ビス (ジエトキシフェニルシリル) エタン、ビス (メトキシジメチルシリル) エタン、ピス (エトキンジ メチルシリル) エタン、ピス (メトキシジフェニルシリ ル) エタン、ピス (エトキンジフェニルシリル) エタ ン、1, 3-ビス(ヘキサメトキシシリル)プロパン、 1, 3-ビス (ヘキサエトキシシリル) プロパン、1. 3-ビス (ヘキサフェノキシシリル) プロパン、1,3 ービス (ジメトキシメチルシリル) プロパン、1, 3ー ビス (ジエトキシメチルシリル) プロパン、1, 3-ビ ス (ジメトキシフェニルシリル) プロパン、1, 3ーピ ス (ジエトキシフェニルシリル) プロパン、1, 3-ビ ス (メトキシジメチルシリル) プロパン、1,3-ビス (エトキシジメチルシリル) プロパン、1, 3-ビス (メトキシジフェニルシリル) プロパン、1,3-ビス (エトキシジフェニルシリル) プロパンなどを挙げるこ とができる。これらのうち、ヘキサメトキシジシラン、 ヘキサエトキシジシラン、ヘキサフェニキシジシラン、 1, 1, 2, 2ーテトラメトキシー1, 2ージメチルジ シラン、1, 1, 2, 2ーテトラエトキシー1, 2ージ メチルジシラン、1, 1, 2, 2ーテトラメトキシー 1, 2-ジフェニルジシラン、1, 1, 2, 2-テトラ エトキシー1, 2ージフェニルジシラン、1, 2ージメ , トキシー1, 1, 2, 2ーテトラメチルジシラン、1,

ン、1,2-ジメトキシー1,1,2,2-テトラフェニルジシラン、1,2-ジエトキシー1,1,2,2テトラフェニルジシラン、ビス(ヘキサメトキシシリル)メタン、ビス(ヘキサエトキシシリル)メタン、ビス(ジメトキシメチルシリル)メタン、ビス(ジメトキシフェニルシリル)メタン、ビス(ジエトキシフェニルシリル)メタン、ビス(メトキシジメチルシリル)メタン、ビス(メトキシジメチルシリル)メタン、ビス(メトキシジフェニルシリル)メタン、ビス(エトキシジフェニルシリル)メタンを、好ましい例として挙げることができる。本発明において、(A)成分としては、上記(A-1)成分および(A-2)成分はそれぞれ2

## 種以上用いることもできる。 【0016】(B)成分

上記一般式(3)において、1価の有機基としては、先の一般式(1)と同様な有機基を挙げることができる。一般式(3)で表される化合物の具体例としては、末端とドロキシポリジメチルシロキサン、末端とドロキシポリジエチルシロキサン、末端とドロキシポリジフェニルシロキサン、末端とドロキシポリジフェニルシロキサン共重合体などを挙げることができ、末端とドロキシポリジメチルシロキサン大末端とドロキシポリジスチルシロキサン、末端とドロキシポリジスチルシロキサン、オ端とドロキシポリジフェニルシロキサン、末端とドロキシポリジフェニルシロキサン共重合体が好ましい

【0017】ポリマーの繰り返し数としては、一般式(3)中のeが2~100、好ましくは2~50である。これら(C)成分は1種または2種以上を同じに使用しても良い。本発明において、(A)成分に対する(B)成分の使用割合は、(A)成分100重量部(完全加水分解箱合物換算)で(B)成分0.2~20重量部である。(B)成分の使用割合が20重量部を超えると登膜の耐熱性が劣化する。本発明において、加水分解とは、上記(A)成分に含まれるR²O一基、ポよびR⁵O一基すべてが加水分解されている必要はなく、例えば1個だけが加水分解されている必要はなく、例えば1個だけが加水分解されているもの、2個以上が加水分解されているもの、2

【0018】本発明において縮合とは(A)成分の加水分解物のシラノール基および(B)成分のシラノール基が縮合してSi-O-Si結合を形成したものであるが、本発明では、シラノール基がすべて縮合している必要はなく、値かな一部のシラノール基が縮合したもの、縮合の程度が異なっているものの混合物などをも生成することを包含した概念である。なお、加水分解縮合物の重量平均分子量は、通常、1,000~120,00

る。本発明において(A)成分を加水分解する際には、 触媒を使用することが好ましく、その触媒としては、一 般式(4)で示される金属キレート化合物、酸性触媒、 塩基性触媒を挙げることができる。

10

【0019】金属キレート化合物としては、例えば、ト リエトキシ・モノ (アセチルアセトナート) チタン、ト リーロープロポキシ・モノ (アセチルアセトナート) チ タン、トリーミープロポキシ・モノ(アセチルアセトナ ート) チタン、トリーロープトキシ・モノ (アセチルア セトナート)チタン、トリーsecーブトキシ・モノ (アセチルアセトナート) チタン、トリー t ープトキシ ・モノ (アセチルアセトナート) チタン、ジエトキシ・ ビス (アセチルアセトナート) チタン、ジーロープロポ キシ・ピス(アセチルアセトナート)チタン、ジーi-プロポキシ・ビス (アセチルアセトナート) チタン、ジ ーnープトキシーピス (アセチルアセトナート) チタ ン、ジーsecープトキシ・ピス(アセチルアセトナー ト) チタン、ジーェーブトキシ・ビス (アセチルアセト ナート) チタン、モノエトキシ・トリス (アセチルアセ トナート) チタン、モノーロープロポキシ・トリス (ア セチルアセトナート)チタン、モノーiープロポキシ・ トリス (アセチルアセトナート) チタン、モノーローブ トキシ・トリス (アセチルアセトナート) チタン、モノ - sec-プトキシ・トリス (アセチルアセトナート) チタン、モノーェーブトキシ・トリス(アセチルアセト ナート) チタン、テトラキス (アセチルアセトナート) チタン、トリエトキシ・モノ (エチルアセトアセテー ト) チタン、トリーロープロポキシ・モノ (エチルアセ トアセテート) チタン、トリーi-プロポキシ・モノ (エチルアセトアセテート) チタン、トリーロープトキ シ・モノ(エチルアセトアセテート)チタン、トリーs e cープトキシ・モノ (エチルアセトアセテート) チタ ン、トリニェープトキシ・モノ(エチルアセドアセテー ト) チタン、ジエトキシ・ピス (エチルアセトアセテー ト) チタン、ジーnープロポキシ・ビス (エチルアセト アセテート) チタン、ジーi-プロポキシ・ビス (エチ ルアセトアセテート) チタン、ジーn-ブトキシ・ピス (エチルアセトアセテート) チタン、ジーsecーブト キシ・ビス (エチルアセトアセテート) チタン、ジー t ープトキシ・ピス (エチルアセトアセテート) チタン、 モノエトキシ・トリス (エチルアセトアセテート) チタ ン、モノーロープロポキシ・トリス(エチルアセトアセ テート) チタン、モノーiープロポキシ・トリス (エチ ルアセトアセテート) チタン、モノーαープトキシ・ト リス (エチルアセトアセテート) チタン、モノーsec ープトキシ・トリス (エチルアセトアセテート) テタ ン、モノーェーブトキシ・トリス(エチルアセトアセテ ート) チタン、テトラキス(エチルアセトアセテート) ・チタン、モノ(アセチルアセトナート)トリス(エチル 50 アセトアセテート) チタン、ビス (アセチルアセトナー

ト) ビス (エチルアセトアセテート) チタン、トリス (アセチルアセトナート) モノ (エチルアセトアセテー ト) チタンなどのチタンキレート化合物:トリエトキシ ・モノ (アセチルアセトナート) ジルコニウム、トリー n-プロポキシ・モノ (アセチルアセトナート) ジルコ ニウム、トリーiープロポキシ・モノ(アセチルアセト ナート) ジルコニウム、トリーロープトキシ・モノ (ア セチルアセトナート) ジルコニウム、トリーsecーブ トキシ・モノ (アセチルアセトナート) ジルコニウム、 トリーェーブトキシ・モノ (アセチルアセトナート) ジ 10 ルコニウム、ジエトキシ・ビス(アセチルアセトナー ト) ジルコニウム、ジーロープロポキシ・ビス (アセチ ルアセトナート) ジルコニウム、ジーiープロポキシ・ ビス (アセチルアセトナート) ジルコニウム、ジーロー ブトキシ・ビス (アセチルアセトナート) ジルコニウ ム、ジーsecーブトキシ・ピス(アセチルアセトナー ト) ジルコニウム、ジーェーブトキシ・ピス (アセチル アセトナート) ジルコニウム、モノエトキシ・トリス (アセチルアセトナート) ジルコニウム、モノーロープ ロポキシ・トリス (アセチルアセトナート) ジルコニウ 20 ム、モノーiープロポキシ・トリス(アセチルアセトナ ート) ジルコニウム、モノーローブトキシ・トリス(ア セチルアセトナート) ジルコニウム、モノーsecーブ トキシ・トリス (アセチルアセトナート) ジルコニウ ム、モノーェーブトキシ・トリス(アセチルアセトナー ト)ジルコニウム、テトラキス(アセチルアセトナー ト) ジルコニウム、トリエトキシ・モノ (エチルアセト アセテート) ジルコニウム、トリーnープロポキシ・モ ノ(エチルアセトアセテート)ジルコニウム、トリーi.. ープロポキシ・モノ (エチルアセトアセテート) ジルコ 30 ニウム、トリーnープトキシ・モノ(エチルアセトアセ テート) ジルコニウム、トリーsecープトキシ・モノ (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、トリーt-ブトキシ・モノ (エチルアセトアセテート) ジルコニウ ム、ジエトキシ・ピス(エチルアセトアセテート)ジル コニウム、ジーnープロポキシ・ビス(エチルアセトア セテート) ジルコニウム、ジーiープロポキシ・ピス (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、ジーローブ トキシ・ビス (エチルアセトアセテート) ジルコニウ ム、ジーsecーブトキシ・ビス(エチルアセトアセテ 40 ート) ジルコニウム、ジーェーブトキシ・ピス (エチル アセトアセテート) ジルコニウム、モノエトキシ・トリ ス(エチルアセトアセテート)ジルコニウム、モノーn ープロポキシ・トリス (エチルアセトアセテート) ジル コニウム モノー i ープロポキシ・トリス (エチルアセ トアセデート) ジルコニウム、モノーロープトキシ・ト リス (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、モノー secーブトキシ・トリス (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、モノー tープトキシ・トリス (エチルア セトアセテート) ジルコニウム、テトラキス (エチルア 50

セトアセテート) ジルコニウム、モノ (アセチルアセトナート) トリス (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、ビス (アセチルアセトナート) ビス (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、トリス (アセチルアセトナート) モノ (エチルアセトアセテート) ジルコニウムな

12

ート) モノ (エチルアセトアセテート) ジルコニウムな どのジルコニウムキレート化合物; トリス (アセチルア セトナート) アルミニウム、トリス (エチルアセトアセ テート) アルミニウムなどのアルミニウムキレート化合 物;などを挙げることができる。

【0020】酸性触媒としては、有機酸および無機酸を 挙げることができる。有機酸としては、例えば、酢酸、 プロピオン酸、ブタン酸、ペンタン酸、ヘキサン酸、ヘ ブタン酸、オクタン酸、ノナン酸、デカン酸、シュウ 酸、マレイン酸、メチルマロン酸、アジピン酸、セバシ ン酸、没食子酸、酪酸、メリット酸、アラキドン酸、シ キミ酸、2ーエチルヘキサン酸、オレイン酸、ステアリ ン酸、リノール酸、リノレイン酸、サリチル酸、安息香 酸、pーアミノ安息香酸、pートルエンスルホン酸、ベ ンゼンスルホン酸、モノクロロ酢酸、ジクロロ酢酸、ト リクロロ酢酸、トリフルオロ酢酸、ギ酸、マロン酸、ス ルボン酸、フタル酸、フマル酸、クエン酸、酒石酸など を挙げることができる。無機酸としては、例えば、塩 酸、硝酸、硫酸、フッ酸、リン酸などを挙げることがで きる。

【0021】塩基性触媒としては、有機塩基および無機 塩基を挙げることができる。有機塩基としては、例え ば、ピリジン、ピロール、ピペラジン、ピロリジン、ピ ペリジン、ピコリン、モノメチルアミン、ジメチルアミ ン、トリメチルアミン、モノエチルアミン、ジエチルア ミン、トリエチルアミン、モノプロピルアミン、ジプロ ピルアミン、トリプロピルアミン、モノブチルアミン、 ジブチルアミン、トリブチルアミン、モノエタノールア・ ミン、ジエタノールアミン、ジメチルモノエタノールア ミン、モノメチルジエタノールアミン、トリエタノール アミン、ジアザビシクロオクラン、ジアザビシクロノナ ン、ジアザビシクロウンデセン、テトラメチルアンモニ ウムハイドロオキサイドなどを挙げることができる。 無 機塩基としては、例えば、アンモニア、水酸化ナトリウ ム、水酸化カリウム、水酸化バリウム、水酸化カルシウ ムなどを挙げることができる。

【0022】これら触媒のうち、金属キレート化合物、有機酸、無機酸、有機塩基が好ましく、より好ましくは、チタンキレート化合物、アルミキレート化合物、有機酸、有機塩基を挙げることができる。これらは1種あるいは2種以上を同時に使用してもよい。上記触媒の使用量は、(A)成分(完全加水分解縮合物換算)100重量部に対して、通常、0.001~10重量部、好きしくは0.01~10重量部の範囲である。また、触媒は、前記溶剤中に予め脈加しておいてもよいし、水添加時に水中に溶解あるいは分散させておいてもよい。本発

明の膜形成用組成物は、(A)成分を触媒と水の存在下 で反応させた加水分解物および縮合物もしくはいずれか 一方と(B) 成分を有機溶剤に溶解または分散してな る。本発明に使用する有機溶剤としては、例えば、n-ペンタン、iーペンダン、nーヘキサン、iーヘキサ ン、n-ヘプタン、i-ヘプタン、2, 2, 4-トリメ チルペンタン、nーオクタン、iーオクタン、シクロへ キサン、メチルシクロヘキサンなどの脂肪族炭化水素系 溶媒:ベンゼン、トルエン、キシレン、エチルベンゼ ン、トリメチルベンゼン、メチルエチルベンゼン、n-プロピルベンセン、iープロピルベンセン、ジエチルベ ンゼン、iープチルベンゼン、トリエチルベンゼン、ジ ーiープロピルベンセン、nーアミルナフタレン、トリ メチルベンゼンなどの芳香族炭化水素系溶媒;メタノー ル、エタノール、nープロパノール、iープロパノー ル、nーブタノール、iーブタノール。secーブタノ ール、ェープタノール、nーペンタノール、iーペンタ ノール、2-メチルブタノール、sec-ペンタノー ル、 tーペンタノール、3ーメトキシブタノール、n-ヘキサノール、2-メチルペンタノール、sec-ヘキ 20 トリプロピレングリコールモノメチルエーテル、テトラ ・ サノール、2ーエチルプタノール、secーヘプタノー ル、ヘプタノールー3、n-オクタノール、2-エチル ヘキサノール、secーオクタノール、nーノニルアル コール、2, 6-ジメチルヘプタノールー4、n-デカ ノール、sec-ウンデシルアルコール、トリメチルノ ニルアルコール、secーテトラデシルアルコール、s e c ーヘプタデシルアルコール、フェノール、シクロヘ キサノール、メチルシクロヘキサノール、3,3,5-トリメチルシクロヘキサノール、ベンジルアルコール、 フェニルメチルカルビノール、ジアセトンアルコール、 クレゾールなどのモノアルコール系容媒:エチレングリ コール、1, 2ープロピレングリコール、1, 3ープチ レングリコール、ペンタンジオールー2、4、2ーメチ ルペンタンジオールー2, 4、ヘキサンジオールー2, 5、ヘプタンジオールー2、4、2ーエチルヘキサンジ オールー1.3、ジエチレングリコール、ジプロピレン グリコール、トリエチレングリコール、トリプロピレン グリコール、グリセリンなどの多価アルコール系溶媒: アセトン、メチルエチルケトン、メチルーロープロピル ケトン、メチルーローブチルケトン、ジエチルケトン、 メチルーiーブチルケトン、メチルーnーペンチルケト 、ン、エチルーnープチルケトン、メチルーnーヘキシル ケトン、ジーiーブチルケトン、トリメチルノナノン、 シクロヘキサノン、2-ヘキサノン、メチルシクロヘキ サノン、2, 4-ペンタンジオン、アセトニルアセト ン、ジアセトンアルコール、アセトフェノン、フェンチ ョンなどのケトン系溶媒:エチルエーテル、iープロピ ルエーテル、nーブチルエーテル、nーヘキシルエーテ ル、2-エチルヘキシルエーテル、エチレンオキシド、

ルジオキソラン、ジオキサン、ジメテルジオキサン。ニ チレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコ ールモノエチルエーテル、エテレングリコールジエチル エーテル、エチレングリコールモノーローブチルエーテ ル、エチレングリコールモノーローヘキシルエーテル、 エチレングリコールモノフェニルエーテル、エチレング リコールモノー2ーエチルブチルエーテル、エチレング リコールジプチルエーテル、ジエチレングリコールモノ メチルエーテル、ジエチレングリコールモノエチルエー テル、ジエチレングリコールジエチルエーテル、ジエチ レングリコールモノーロープチルエーテル、ジエチレン グリコールジーnープチルエーテル、ジエチレングリコ ールモノーn ーヘキシルエーテル、エトキシトリグリコ ール、テトラエチレングリコールジーn-プチルエーテ ル、プロピレングリコールモノメチルエーテル、プロピ レングリコールモノエチルエーテル、プロピレングリコ ールモノブロピルエーテル、プロピレングリコールモノ ブチルエーテル、ジプロピレングリコールモノメチルエ ーテル、ジプロピレングリコールモノエチルエーテル、 ヒドロフラン、2ーメチルテトラヒドロフランなどのエ ーテル系溶媒;ジエチルカーボネート、酢酸メチル、酢 酸エチル、γープチロラクトン、γーパレロラクトン、 酢酸nープロピル、酢酸iープロピル、酢酸nーブチ ル、酢酸iーブチル、酢酸sec-ブチル、酢酸n-ベ ンチル、酢酸secーペンチル、酢酸3-メトキシブチ ル、酢酸メチルペンチル、酢酸2-エチルブチル、酢酸 2-エチルヘキシル、酢酸ベンジル、酢酸シクロヘキシ ル、酢酸メチルシクロヘキシル、酢酸n-ノニル、アセ ト酢酸メチル、アセト酢酸エチル、酢酸エチレングリコ ールモノメチルエーテル、酢酸エチレングリコールモノ エチルエーテル、酢酸ジエチレングリコールモノメチル エーテル、酢酸ジエチレングリコールモノエチルエーテ ル、酢酸ジエチレングリコールモノーnープチルエーテ ル、酢酸プロピレングリコールモノメチルエーテル、酢 酸プロピレングリコールモノエチルエーテル、酢酸プロ ピレングリコールモノプロピルエーテル、酢酸プロピレ ングリコールモノブチルエーテル、酢酸ジプロピレング リコールモノメチルエーテル、酢酸ジプロピレングリコ ールモノエチルエーテル、ジ酢酸グリコール、酢酸メト キシトリグリコール、プロピオン酸エチル、プロピオン 酸n-ブチル、プロピオン酸i-アミル、シュウ酸ジエ チル、シュウ酸ジーnーブチル、乳酸メチル、乳酸エテ ル、乳酸n-ブチル、乳酸n-アミル、マロン酸ジエチ ル、フタル酸ジメチル、フタル酸ジエチルなどのエステ ル系溶媒; Nーメチルホルムアミド、N, Nージメチル ホルムアミド、N, Nージエチルホルムアミド、アセト アミド、N-メチルアセトアミド、N, N-ジメチルア ・セトアミド、N-メチルプロピオンアミド、N-メチル 1, 2ープロピレンオキシド、ジオキソラン、4ーメチ 50 ピロリドンなどの含窒素系容媒:硫化ジメチル、硫化ジ

エチル、チオフェン、テトラヒドロチオフェン、ジメチルスルホキシド、スルホラン、1,3-プロパンスルトンなどの含硫黄系溶媒などを挙げることができる。

【0023】これらの中で、プロピレングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノエチルエーテル、プロピレングリコールモノブロピルエーテル、プロピレングリコールモノイソプロピルエーテル、プロピレングリコールモノブチルエーテルを挙げることができ、特に好ましくはプロピレングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノエチルエーテル、プロピレングリコールモノブロピルエーテルが特に好ましい。これら有機溶剤は、1種あるいは2種以上を混合して使用することができる。

【0024】本発明の膜形成用組成物は、下記のとおり製造することができる。具体的には、(A)成分を溶解させた有機溶剤中に水を断続的あるいは連続的に添加する。この際、触媒は、有機溶剤中に予め添加しておいてもよいし、水添加時に水中に溶解あるいは分散させておいてもよい。この際の反応退度としては、通常、0~100℃、好ましくは15~80℃である。また、膜形成用組成物を構成するにあたり、組成物中の沸点100℃以下のアルコールの含量が、20重量%以下、特に5重量%以下であることが好ましい。沸点100℃以下のアルコールは、上記(A-1)成分ならびに(A-2)成分の加水分解および/またはその縮合の際に生じる場合があり、その含量が20重量%以下、好ましくは5重量%以下になるように蒸留などにより除去することが好ましい。

【0025】本発明で得られる膜形成用組成物には、さ らにβ-ジケトン、250~450℃に有機ポリマー、 界面活性剤、コロイド状シリカ、コロイド状アルミナ、 などの成分を添加してもよい。βージケトンとしては、 アセチルアセトン、2,4-ヘキサンジオン、2,4-ヘプタンジオン、3,5-ヘプタンジオン、2,4-オ クタンジオン、3,5-オクタンジオン、2,4-ノナ ンジオン、3, 5ーノナンジオン、5ーメチルー2, 4 ーヘキサンジオン、2, 2, 6, 6ーテトラメチルー 3, 5ーペプタンジオン、1, 1, 1, 5, 5, 5ーペ キサフルオロー2,4-ヘプタンジオンなどの1種また は2種以上である。本発明において、膜形成用組成物中 40 のβ-ジケトン含有量は、(A)成分(完全加水分解縮 合物換算)の合計量100重量部に対して通常0.1~ 100重量部、好言しくは0.2~80重量部の範囲で ある。このような範囲でβージケトンを柔加すれば、-定の保存安定性が得られるとともに、膜形成用組成物の 塗膜均一性などの特性が低下するおそれが少ない。 この β - ジケトンは、(A) 成分の加木分解、縮合反応後に 添加することが好ましい。

【0026】250~450℃に沸点または分解温度を 有する化合物としては有機ポリマーを挙げることができ 50 る。有機ポリマーとしては、例えば、ポリアルキレンオキサイド構造を有する化合物、揺鎖構造を有する化合物、ビニルアミド系重合体、(メタ)アクリレート重合体、芳香族ビニル化合物、デンドリマー、ポリイミド、ポリアミック酸、ポリアリーレン、ポリアミド、ポリキリン、ポリオキサジアゾール、フッ素系重合体などを挙げることができる。ポリアルキレンオキサイド構造、ポリメチレンオキサイド構造、ポリアトラメチレンオキサイド構造、ポリアトシメチレンオキサイド構造、ポリアトシメチレンオキサイド構造、ポリテトラメチレンオキサイド構造、ポリブチレンオキシド構造などが挙げられる。

16

【0027】具体的には、ポリオキシメチレンアルキル エーテル、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリ オキシエテチレンアルキルフェニルエーテル、ポリオキ シエチレンステロールエーテル、ポリオキシエチレンラ ノリン誘導体、アルキルフェノールホルマリン縮合物の 酸化エチレン誘導体、ポリオキシエチレンポリオキシブ ロピレンブロックコポリマー、ポリオキシエチレンポリ オキシプロピレンアルキルエーテルなどのエーテル型化 合物、ポリオキシエチレングリセリン脂肪酸エステル、 ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオ キシエチレンソルビトール脂肪酸エステル、ポリオキシ エチレン脂肪酸アルカノールアミド硫酸塩などのエーテ ルエステル型化合物、ポリエチレングリコール脂肪酸エ ステル、エチレングリコール脂肪酸エステル、脂肪酸モ ノグリセリド、ポリグリセリン脂肪酸エステル、ソルビ タン脂肪酸エステル、プロピレングリコール脂肪酸エス テル、ショ糖脂肪酸エステルなどのエーテルエステル型 化合物などを挙げることができる。 ポリオキシチレンポ リオキシプロピレンブロックコポリマーとしては下記の ようなプロック構造を有する化合物が挙げられる。

 $[0028] - (A) \circ - (B) p - (A) \circ - (B) p - (A) q -$ 

(式中、AはーCH2 CH2 Oーで表される基を、BはーCH2 CH (CH2) Oーで表される基を示し、oは1~90、pは10~99、qは0~90の数を示す) これらの中で、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンブロックコポリマー、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレングリセリン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンソルビトール脂肪酸エステル、などのエーテル型化合物をより好ましい例として挙げることができる。

【0029】これらは1種あるいは2種以上を同時に使用しても良い。 (メタ) アクリル系重合体としては、ポリオキシエチル基、ポリオキシプロピル基、アミド基、ヒドロキシル基、カルボキシル基の群より選ばれた少なくとも1種を有する (メタ) アクリル系重合体が挙げられる。上記 (メタ) アクリル系重合体は、アクリル酸、

メタクリル酸、上記官能基を有するアクリル酸誘導体、 上記官能基を有するメタクリル酸誘導体、上記官能基を 有さないアクリル酸エステルおよび上記官能基を有さな いメタクリル酸エステルより構成される。上記官能蓋を 有するアクリル酸誘導体の具体例としては、2ーヒドロ キシエチルアクリレート、ジエチレングリコールアクリ レート、ポリエチレングリコールアクリレート、メトキ シジエチレングリコールアクリレート、メトキシポリエ チレングリコールアクリレート、エトキンジエチレング リコールアクリレート、エトキシポリエチレングリコー 10 ルアクリレート、2-ヒドロキシプロピルアクリレー ト、ジプロピレングリコールアクリレート、ポリプロピ レングリコールアクリレート、メトキシジプロピレング リコールアクリレート、メトキシポリプロピレングリコ ールアクリレート、エトキシジプロピレングリコールア クリレート、エトキシポリプロピレングリコールアクリ レート、2-ジメチルアミノエチルアクリレート、2-ジエチルアミノエチルアクリレート、N-ビニルピロリ ドン、ビニルピリジン、アクリルアミド、Nーメチルア クリルアミド、N, Nージメチルアクリルアミド、Nー 20 メチロールアクリルアミド、グリシジルアクリレートな どのモノアクリレート類;ジエチレングリコールジアク リレート、ポリエチレングリコールジアクリレートなど のジアクリレート類;などが挙げられる。これらは、1 種または2種以上を同時に使用してもよい。

【0030】上記官能基を有するメタクリル酸誘導体の 具体例としては、2-ヒドロキシエチルメタクリレー ト、ジエチレングリコールメタクリレート、ポリエチレ ングリコールメタクリレート、メトキシジエチレングリ コールメタクリレート、メトキシポリエチレングリコー 30 ルメタクリレート、エトキシジエチレングリコールメタ クリレート、エトキシポリエチレングリコールメタクリ レート、2ーヒドロキシブロピルメタクリレート、ジブ ロピレングリコールメタクリレート、ポリプロピレング リコールメタクリレート、メトキシジプロピレングリコ ールメタクリレート、メトキシポリプロピレングリコー ルメタクリレート、エトキシジプロピレングリコールメ タクリレート、エトキシポリプロピレングリコールメタ クリレート、2ージメチルアミノエチルメタクリレー ト、2-ジエチルアミノエチルメタクリレート、メタク 40 リルアミド、Nーメチルメタクリルアミド、N. Nージ メチルメタクリルアミド、Nーメチロールメタクリルア ミド、グリシジルメタクリレートなどのモノメタクリレ ート類;ジエチレングリコールジメタクリレート、ポリ エチレングリコールジメタクリレート、ジプロピレング リコールジメタクリレート、ポリプロピレングリコール ジメタクリレートなどのジメタクリレート類;などが挙 げられる。これらは、1種または2種以上を同時に使用 してもよい。

【0031】上記官能基を有さないアクリル酸エステル

の具体例としては、メチルアクリレート、エチルアクリ レート、ロープロピルアクリレート、isoープロピル アクリレート、nープチルアクリレート、isoープチ ルアクリレート、secーブテルアクリレート、ter ープチルアクリレート、アミルアクリレート、ヘキシル アクリレート、ヘプチルアクリレート、オクチルアクリ レート、ノニルアクリレート、デシルアクリレート、ド デシルアクリレート、テトラデシルアクリレート、ヘキ サデシルアクリレート、オクタデシルアクリレート、シ クロヘキシルアクリレート、2-エチルヘキシルアクリ レート、2ーメトキシエチルアクリレート、2ーエトキ シエチルアクリレート、2ーメトキシプロピルアクリレ ート、2-エトキシプロピルアクリレート、ベンジルア クリレート、フェニルカルピトールアクリレート、ノニ ルフェニルアクリレート、ノニルフェニルカルビトール アクリレート、ジシクロペンテニルオキシエチルアクリ レート、テトラヒドロフルフリルアクリレート、インボ ルニルアクリレートなどのモノアクリレート類 ; エチレ ングリコールジアクリレート、1, 3ープチレングリコ ールジアクリレート、1, 4ープチレングリコールジア クリレート、ネオペンチルグリコールジアクリレート、 1.6-ヘキサングリコールジアクリレート、2.2-ビス (4-アクリロキシプロピロキシフェニル) プロパ ン、2, 2-ビス(4-アクリロキシジエトキシフェニ ル) プロパンなどのジアクリレート類;トリメチロール エタントリアクリレート、トリメチロールプロパントリ アクリレート、ペンタエリスリトールトリアクリレート などのトリアクリレート類 ; ペンタエリスリトールテト ラアクリレートなどのテトラアクリレート類などが挙げ られる。これらは、1種または2種以上を同時に使用し

【0032】上記官能基を有さないメタクリル酸エステ ルの具体例としては、メチルメタクリレート、エチルメ タクリレート、nープロピルメタクリレート、isoー プロピルメタクリレート、ローブチルメタクリレート、 isoープチルメタクリレート、secープチルメタク リレート、terーブチルメタクリレート、アミルメタ クリレート、ヘキシルメタクリレート、ヘプチルメタク リレート、オクチルメタクリレート、ノニルメタクリレ ート、デシルメタクリレート、ドデシルメタクリレー ト、テトラデシルメタクリレート、ヘキサデシルメタク リレート、オクタデシルメタクリレート、シクロヘキシ・ ルメタクリレート、2ーエチルヘキシルメタクリレー ト、2-メトキシエチルメタクリレート、2-エトキシ エチルメタクリレート、2ーメトキシプロピルメタクリ レート、2ーエトキシプロピルメタクリレート、ベンジ ルメタクリレート、フェニルカルピトールメタクリレー ト、ノニルフェニルメタクリレート、ノニルフェニルカ ・ルピトールメタクリレート、ジシクロペンテニルオキシ エチルメタクリレート、テトラヒドロフルフリルメタク

リレート、イソボルニルメタクリレートなどのモノメタクリレート類;エチレングリコールジメタクリレート、1,3ーブチレングリコールジメタクリレート、1,4ーブチレングリコールジメタクリレート、ネオペンチルグリコールジメタクリレート、1,6ーへキサングリコールジメタクリレート、2,2ービス(4ーメタクリリロールジメタクリレート、2,2ービスとのジメタクリレート類;トリメチロールエタントリエタクリレートカンドリメチロールプロパンなどのシメタクリレート類などが挙げられる。これらは、1種としては、例えば、ノニオン系界面活性剤、アニオン系界面活性剤、カチオン系界面活性剤、両性界面活性剤などが挙

げられ、さらには、フッ素系界面活性剤、シリコーン系

界面活性剤、ポリアルキレンオキシド系界面活性剤、ポリ (メタ) アクリレート系界面活性剤などを挙げることができ、好ましくはフッ森系界面活性剤、シリコーン系

界面活性剤を挙げることができる。 【0033】フッ素系界面活性剤としては、例えば1。 1, 2, 2ーテトラフロロオクチル(1, 1, 2, 2ー テトラフロロプロピル) エーテル、1, 1, 2, 2ーテ トラフロロオクチルヘキシルエーテル、オクタエチレン グリコールジ(1、1、2、2ーテトラフロロブチル) エーテル、ヘキサエチレングリコール(1, 1, 2, 2, 3, 3-ヘキサフロロペンチル) エーデル、オクタ プロピレングリコールジ(1, 1, 2, 2ーテトラフロ ロブチル) エーテル、ヘキサブロピレングリコールジ (1, 1, 2, 2, 3, 3-ヘキサフロロペンチル)エ ーテル、パーフロロドデシルスルホン酸ナトリウム、 1, 1, 2, 2, 8, 8, 9, 9, 10, 10ーデカフ ロロドデカン、1, 1, 2, 2, 3, 3-ヘキサフロロ デカン、N- [3- (パーフルオロオクタンスルホンア ミド) プロピル]-N, N 'ージメチルーNーカルボキ シメチレンアンモニウムベタイン、パーフルオロアルキ ルスルホンアミドプロピルトリメチルアンモニウム塩、 パーフルオロアルキルーN-エチルスルホニルグリシン 塩、リン酸ピス(Nーパーフルオロオクチルスルホニル -N-エチルアミノエチル)、モノパーフルオロアルキ ルエチルリン酸エステル等の末端、主鎖および側鎖の少 なくとも何れかの部位にフルオロアルキルまたはフルオ ロアルキレン基を有する化合物からなるフッ森系界面活 性剤を挙げることができる。また、市販品としてはメガ ファックF142D、同F172、同F173、同F1 83(以上、大日本インキ化学工業(株)製)、エフト ップEF301、同303、同352(新秋田化成 (株) 製)、フロラードFC-430、同FC-431 (住友スリーエム (株) 製)、アサヒガードAG71 O、サーフロンS-382、向SC-101、向SC-102、同SC-103、同SC-104、同SC-1

05、同SC-106 (旭硝子 (株) 製) 、BM-10

00、BM-1100(裕商(株)製)、NBX-15 ((株)ネオス)などの名称で市販されているフッ素系 界面活性剤を挙げることができる。これらの中でも、上 記メガファックF172,BM-1000,BM-11 00,NBX-15が特に好ましい。シリコーン系界面 活性剤としては、例えばSH7PA、SH21PA、S H30PA、ST94PA(いずれも東レ・ダウコーニ ング・シリコーン(株)製などを用いることが出来る。 これらの中でも、上記SH28PA、SH30PAに相 当する下記一般式(5)で要される重合体が特に好まし

20

一般式 (5)

[0034]

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} & \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} & \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} & \text{CH}_{3} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} & \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} & \text{CH}_{3} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} & \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} & \text{CH}_{3} \\ \end{array}$$

「【0035】さらに本発明の組成物にはコロイド状シリ カまたはコロイド状アルミナをさらに含有していてもよ い。コロイド状シリカとは、例えば、高純度の無水ケイ 酸を前記親水性有機溶媒に分散した分散液であり、通 常、平均粒径が5~30mμ、好ましくは10~20m μ、固形分濃度が10~40重量%程度のものである。 このような、コロイド状シリカとしては、例えば、日産 化学工業(株)製、メタノールシリカゾルおよびイソプ ロパノールシリカゾル;触媒化成工業(株)製、オスカ ルなどが挙げられる。コロイド状アルミナとしては、日 産化学工業(株)製のアルミナゾル520、同100、 同200;川研ファインケミカル(株)製のアルミナク リアーゾル、アルミナゾル10、同132などが挙げら れる。本発明の膜形成用組成物の全固形分濃度は、好き しくは、2~30重量%であり、使用目的に応じて適宜 **調整される。組成物の全固形分濃度が2~30重量%で** あると、塗膜の膜厚が適当な範囲となり、保存安定性も より優れるものである。本発明の組成物を、シリコンウ エハ、SiO2 ウエハ、SiNウエハなどの基材に金 布する際には、スピンコート、浸漬法、ロールコート 法、スプレー法などの登装手段が用いられる。

【0036】この際の腹厚は、乾燥腹厚として、1回塗りで厚さ0.05~1.5 nm程度、2回塗りでは厚さ0.1~3 nm程度の塗膜を形成することができる。その後、常温で乾燥するか、あるいは80~600℃程度の温度で、通常、5~240分程度加熱して乾燥することにより、ガラス質または巨大高分子の絶縁膜を形成することができる。この際の加熱方法としては、ホットブレート、オーブン、ファーネスなどを使用することが出来、加熱雰囲気としては、大気下、窒素雰囲気、アルゴ

ン雰囲気、真空下、酸素濃度をコントロールした滅圧下などで行うことができる。このようにして得られる層間 絶縁膜は、絶縁性に優れ、強布膜の均一性、比誘電平特 性、強膜の低吸湿性に優れることから、LSI、システ ムLSI、DRAM、SDRAM、RDRAM、D-R DRAMなどの半導体素子用層間絶縁膜や層間絶縁膜の エッチングストッパー、半導体素子の表面コート膜など の保護膜、多層配線基板の層間絶縁膜、液晶表示素子用 の保護膜や絶縁防止膜などの用途に有用である。

### [0037]

【実施例】以下、実施例を挙げて、本発明をさらに具体的に説明する。なお、実施例および比較例中の部および%は、特記しない限り、それぞれ重量部および重量%であることを示している。また、実施例中における腹形成用組成物の評価は、次のようにして測定したものである。

## [0038] <u>重量平均分子量(Mw)</u>

下記条件によるゲルパーミエーションクロマトグラフィー (GPC) 法により測定した。

試料:テトラヒドロフランを溶媒として使用し、加水分 20 解縮合物1gを、100ccのテトラヒドロフランに溶 解して調製した。

標準ポリスチレン:米国プレッシャーケミカル社製の標準ポリスチレンを使用した。

装置:米国ウオーターズ社製の高温高速ゲル浸透クロマ トグラム (モデル150-C ALC/GPC)

カラム:昭和電工(株)製のSHODEX A-80M (長さ50cm)

測定温度:40℃

流速:1cc/分

#### 【0039】<u>比誘電率</u>

8インチシリコンウエハ上に、スピンコート法を用いて 組成物試料を登布し、ホットプレート上で100℃で1 分間、200℃で1分間基板を乾燥し、さらに420℃ の窒素雰囲気のホットプレート中で30分基板を焼成した。得られた基板上にアルミニウムを蒸着し、比誘電率 評価用基板を作製した。比誘電率は、横川・ヒューレットパッカード(株)製のHP16451B電極およびHP4284AプレシジョンLCRメーター用いて、10kHzにおける容量値から算出した。

#### 【0040】クラック耐性

8インチンリコンクエハ上に、スピンコート法を用いて 組成物試料を塗布し、ホットプレート上で100℃で1 分間、200℃で1分間基板を乾燥し、さらに420℃ の窒素雰囲気のホットプレート中で30分基板を焼成し た。この際の最終的な塗膜の膜厚は1.2μmとした。 得られた塗膜付き基板を60℃の温水中に1時間浸漬 し、塗膜の外観を35万ルクスの表面観察用ランプで観 察し、下記基準で評価した。

〇; 塗膜表面にクラックが認められない。

×: 塗膜表面にクラックが認められる。

#### 【0041】 塗膜の弾性率

8インチシリコンウエハ上に、スピンコート法を用いて 組成物試料を塗布し、ホットプレート上で100℃で1 分間、200℃で1分間蓋板を乾燥し、さらに420℃ の窒素雰囲気のホットプレート中で30分蓋板を焼成し た。この基板をナノインデンターXP(ナノインスツル メント社製)を用いて連続列体測定法により弾性率を測 定した。

#### 10 【0042】 **途**膜のCMP耐性

8インチシリコンウエハ上に、スピンコート法を用いて 組成物試料を塗布し、ホットプレート上で100℃で1 分間、200℃で1分間基板を乾燥し、さらに420℃ の窒素雰囲気のホットプレート中で30分基板を焼成し た。得られた塗膜を以下の条件で研磨した。

[0043] スラリー:シリカー過酸化水素系

研磨圧力:300g/cm²

研磨時間:60秒

CMP後の金膜の外観を35万ルクスの表面観察用ランプで観察し、下記基準で評価した。

: 変化無し

×: 塗膜に傷や剥がれが確認される

【0044】合成例1

石英製セパラブルフラスコ中で、メチルトリメトキシシラン 77.04g、テトラメトキシシラン 24.05gとテトラキス(アセチルアセトナート)チタン 0.48gを、プロピレングリコールモノブロピルエーテル 290gに溶解させたのち、スリーワンモーターで攪拌させ、溶液温度を55℃に安定させた。次に、イオン交換水84gを1時間かけて溶液に添加した。その後、55℃で4時間反応させたのち、アセチルアセトン 25gを添加し、さらに30分間反応させ、反応液を室温まで冷却した。50℃で反応液からメタノールと水を含む溶液を149gエパポレーションで除去し、反応液①を得た。このようにして得られた縮合物等の重量平均分子量は、8,500であった。

#### 合成例 2

石英製セパラブルフラスコ中で、メチルトリメトキシシラン17.04gとテトラメトキシシラン24.05gを、プロピレングリコールモノメチルエーテル290gに溶解させたのち、スリーワンモーターで提押させ、溶液温度を55℃に安定させた。次に、無水マレイン酸1.5gを溶解させたイオン交換水84gを1時間かけて溶液に添加した。その後、55℃で4時間反応させたのち、反応液を室温まで冷却した。50℃で反応液からメタノールと水を含む溶液を149gエパポレーションで除去し、反応液②を得た。このようにして得られた縮合物等の重量平均分子量は、1.850であった。

50 石英製セパラブルフラスコ中に、エタノール570g、

【0045】合成例3

イオン交換水160gと10%メチルアミン水溶液90gを添加し、液温を50℃に安定させた。 次ぎに、メチルトリメトキシシラン14.5gとテトラエトキシシラン20.0gの混合液を1分間かけて溶液に添加した。その後、60℃で2時間反応させたのち、反応液を室温まで冷却した。この溶液にプロピレングリコールモノプロピルエーテル200gを添加し、50℃で反応液からメタノール、エタノール、水、メチルアミンとプロピレングリコールモノプロピルエーテルを含む溶液を930gエバポレーションで除去し、反応液③を得た。このようにして得られた縮合物等の重量平均分子量は、124.400であった。

[0046] 実施例1

合成例1で得られた反応液①100gにNBX-15 0.006gと重量平均分子量約700の末端ヒドロキ シポリジメチルシコキサン0. 25g添加し、を0. 2 μπλ径のテフロン製フィルターでろ過を行い本発明の 腹形成用組成物を得た。得られた組成物をスピンコート 法でシリコンウエハ上に塗布した。得られた塗膜の比誘 電率を評価したところ、2. 62と低い値であった。塗 膜のクラック耐性を評価したところ、表面にクラックは 認められなかった。また、塗膜の弾性率を評価したところ5. 1GPaと高い値であった。また、途膜のCMP 耐性を評価したところ、表面に偽は認められなかった。 [0047] 実施例2~6 表1に示す組成で実施例1と同様にして評価を行った。

24

[0048]

評価結果を表1に示す。

【表1】

	T 25.77.1	0 0 00 大多数に 1・ロュ				
类链	反式液	ACTURAL TOTAL PROPERTY OF THE	比斯	彈性率	1779	СМР
64			電率	(GPa)	耐性	耐性
1	Θ	NBX-15 0.000g 重量平均分子量約	2.62	5.1	0	0
	100g	700 の末緒にいいがりが月がゆきり	•			
		0.25g				
2	Φ	重量平均分子量約700 の末端い。中	2.59	5.0	0	0
1	100g	まりが がいかけつ 1.0g				
3	0	重点平均分子量約 1400 の末端い。	2.57	6.0	0	0
	100g	11/1 11/ 14/10=11/ 3.0g				
4	2	SH28 PA 0.006g,重量平均分子量約	2.65	6.3	0	0
	100g	700 の宋増とト゚ロヤンポワジクトルンロヤサン				
	L	1.0g				
5	3	重量平均分子量約700の末端は一中)	2.25	5.0	0	0
	100g	より テルロサン 0.5g			<u> </u>	
6	2	SH28 PA 0.006g。重量平均分子量約	2.38	4.3	0	Ο.
	100g	700 の末増とト゚ロキンポタシ゚ 丹杉ワロキサン				
		1.0g。 重量平均分子量約 2000 の				
1		at Best Cult Break & Oct			1	l

[0049] 比較例1

比較合成例1で得られた反応液①のみを使用した以外は、実施例1と同様にして評価を行った。得られた塗膜の比誘電率を評価したところ、2.63と低い値であり、水浸漬後の塗膜クラックとCMP後の表面傷が認められた。

[005'0]

「発明の効果」本発明によれば、アルコキシシランの加水分解物および縮合物もしくはいずれか一方と末端とドロキシポリシロキサンを含有する溶液を使用することで、低比誘電率、クラック耐性、弾性率、CMP耐性などのパランスに優れた膜形成用組成物(層間絶縁膜用材料)を提供することが可能である。

## フロントページの続き

 $I_i$ 

(51) Inc.Cl.	7 識別記号		FI		テーマコード(参考)
C08L	83/06		C08L	83/06	
	83/14			83/14	
C 0 9 D	5/25		C 0 9 D	5/25	
HOIL	21/312		HOIL	21/312	С
	21/316			21/316	G
	21/768			21/90	s s
(72) 発明者	塩田 淳		Fターム(	参考) 4J00	2 CP031 CP051 EE046 FD316
	東京都中央区築地二丁目11番24号	ジェイ			CQ01 CQ05
	エスアール株式会社内			4.J03	5 BAO3 CAO51 CAO61 EAO1
(72)発明者	山田 欣司 -				EBO3 EBO4 HAO1 HBO3 LB20
	東京都中央区築地二丁目11番24号	ジェイ		4_103	3 DLO31 DLO71 DLO81 DL161
	エスアール株式会社内				HA176 HA186 HA236 JA11
	-				JA34 JA37 JA38 JA39 JA40
					JB01 JB03 JB09 JB23 JB31
					JC25 JC32 JC38 KA04 KA06
					KAO9 NAO4 NAII NAI7 NA21
	1		•		PA19 PB09 PB11 PC02 PC03
	•	• •	•		PC08
			•	5F033	QQ48 RR21 SS22 SS30 TT03
					XX01 XX06 XX17 XX24
				5F058	AAO2 AA10 ACO3 ADO5 AF04
					AHO2